

Huvamox 800 mg/g powder for use in drinking water for chickens, turkeys, ducks and pigs

Registrováno

- Amoxicillin trihydrate

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Huvamox 800 mg/g powder for use in drinking water for chickens, turkeys, ducks and pigs

HUVAMOX 800 mg/g κόνις για χορήγηση με πόσιμο νερό για ορνίθια, ινδόρνιθες, πάπιες και χοίρους

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Krůta

Kuře

Kachna

Prase

Cesta podání:

Podání v pitné vodě

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

800.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Léková forma:

Prášek pro podání v pitné vodě

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Podání v pitné vodě:

-

Krůta

- Maso. 5 day

-

Kuře

- Maso. 1 day

-

Kachna

- Maso. 9 day

-

Prase

- Maso. 2 day

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QJ01CA04

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Kypr

Dostupné v:

Kypr

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

HuVepharma

Datum registrace:

11/04/2021

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Huvepharma S.A.

Příslušný orgán:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Registrační číslo:

CY00827V

Datum změny stavu registrace:

11/04/2021

Referenční členský stát:

Irsko

Číslo procedury:

IE/V/0642/001

Dotčený členský stát:

Rakousko Belgie Bulharsko Chorvatsko Kypr Česko Dánsko

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

[Francie](#) [Německo](#) [Řecko](#) [Maďarsko](#) [Itálie](#) [Lotyšsko](#) [Litva](#) [Nizozemsko](#) [Polsko](#)

[Portugalsko](#) [Rumunsko](#) [Slovensko](#) [Slovinsko](#) [Španelsko](#)

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.